12.7.2004

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

REC'D **2.6 AUG 2004**WIPO PCT

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2003年10月 7日

出 願 番 号
Application Number:

特願2003-348438

[ST. 10/C]:

[JP2003-348438]

出 願 人
Applicant(s):

 $\mathcal{A}_{\mathcal{A}}$

株式会社リバース・プロテオミクス研究所

PRIORITY DOCUMENT SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

•

2004年 8月13日

1) 1



特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office

【書類名】 特許願 【整理番号】 P03-0895 【提出日】 平成15年10月 7日 特許庁長官 殿 【あて先】 G06F159/00 【国際特許分類】 【発明者】 株式会社リバース・ 千葉県木更津市かずさ鎌足二丁目6番地7 【住所又は居所】 プロテオミクス研究所内 【氏名】 飛田 基 【発明者】 千葉県木更津市かずさ鎌足二丁目6番地7 株式会社リバース・ 【住所又は居所】 プロテオミクス研究所内 西川 哲夫 【氏名】 【発明者】 株式会社リバース・ 【住所又は居所】 千葉県木更津市かずさ鎌足二丁目6番地7 プロテオミクス研究所内 堀内 健 【氏名】 【発明者】 千葉県木更津市かずさ鎌足二丁目6番地7 株式会社リバース・ 【住所又は居所】 プロテオミクス研究所内 根本 昌 【氏名】 【発明者】 株式会社リバース・ 千葉県木更津市かずさ鎌足二丁目6番地7 【住所又は居所】 プロテオミクス研究所内 荒木 健司 【氏名】 【特許出願人】 【識別番号】 501260082 【氏名又は名称】 株式会社 リバース・プロテオミクス研究所 【代理人】 【識別番号】 100091096 【弁理士】 【氏名又は名称】 平木 祐輔 【選任した代理人】 【識別番号】 100105463 【弁理士】 【氏名又は名称】 関谷 三男 【選任した代理人】 【識別番号】 100102576 【弁理士】 【氏名又は名称】 渡辺 敏章 【選任した代理人】 【識別番号】 100103931 【弁理士】 【氏名又は名称】 関口 鶴彦 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 015244 【納付金額】 21.000円

特許請求の範囲 1

明細書 1

【提出物件の目録】 【物件名】

【物件名】

【物件名】 【物件名】

図面 1 要約書 1



【請求項1】

二つの生体関連事象間の相関データあるいは該相関データとそれぞれの事象の特徴データを行列形式で表示する可視化方法において、同一種類または異なる種類の生体関連事象間の相関データあるいは該相関データと各生体関連事象の特徴データを、所望する表示データのデータ数に応じて、予め用意された(a)複数のデータ表示形式から手動または自動的に選択された一つの形式と、(b)複数のデータ要約度から手動または自動的に選択された一つの要約度に基づいて画面表示することを特徴とする生体関連事象間相関データの可視化方法。

【請求項2】

前記(a)複数のデータ表示形式として、(A)一対の事象間の相関データを一つの表示データ単位とする表形式のデータ表示形式、(B)事象をクラスタリングした結果得られたクラスター間の相関データを一つの表示データ単位とする表形式のデータ表示形式、及び(C)相関データの集合を統計処理した結果を一つの表示データ単位とするデータの表示形式から選択される表示形式を用いることを特徴とする請求項1に記載の可視化方法

【請求項3】

前記(b)複数のデータ要約度として、データフィールドの表示または非表示、文字型のデータフィールド中のデータの短縮、及び数値型データフィールド中のデータの短縮から選択される要約方法を用いることを特徴とする請求項1に記載の可視化方法。

【請求項4】

前記文字型のデータフィールド中のデータの短縮が、階層構造を有する文字情報から該階層の一部分を抽出する操作、文字データ中からあらかじめ登録されているキーワードを抽出する操作、及び文字データを一つの記号や文字または色彩で対応させる操作からなることを特徴とする請求項3に記載の可視化方法。

【請求項5】

前記数値型のデータフィールド中のデータの短縮が、数値を任意の有効数字で丸める操作、数値の指数部分のみを取り出す操作、及び一定範囲の数値を色彩で対応させる操作からなることを特徴とする請求項3に記載の可視化方法。

【請求項6】

画面表示形式とデータの要約度の自動的な選択方法として、画面表示すべき相関データのエントリー数及びあらかじめ指定された情報表示領域と情報表示単位のサイズに応じて、最大の情報量を与えるデータ表示形式とデータ要約度の組を選択することを特徴とする請求項1に記載の可視化方法。

【請求項7】

前記生体関連事象間の相関データが、低分子化合物とタンパク質の相互作用であること を特徴とする請求項1に記載の可視化方法。

【請求項8】

請求項1~請求項7に記載の可視化方法をコンピューターに実行させるためのプログラムを記録したコンピューター読み取り可能な記録媒体。

【請求項9】

前記プログラムが、同一種類または異なる種類の生体関連事象間の相関データ、あるいは該相関データとそれぞれの事象の特徴データをメモリ領域に形成する処理、所望する表示データのデータ数に応じて、予め用意された(a)複数のデータ表示形式から手動または自動的に選択された一つの形式と、(b)複数のデータ要約度から手動または自動的に選択された一つの要約度により画面表示する処理を含むことを特徴とする請求項8に記載の記録媒体。



【書類名】明細書

【発明の名称】生体関連事象間の相関データの可視化方法

【技術分野】

[0001]

本発明は、生体関連事象間の相関データ、特に蛋白質、低分子化合物、DNA等の生体内物質間の相互作用情報や遺伝子の発現プロファイル等の視覚化方法に関する。また、本発明は、上記方法を取り入れたグラフィカルユーザーインターフェース、及び可視化システムに関する。

【背景技術】

[0002]

ヒトゲノム計画の完了に伴い、遺伝子配列、さらにはそこにコードされたタンパク質配列情報が網羅的に集積されてきている。現在、新しい診断方法や新薬の創出を目指して、たれらの配列情報やタンパク質を用いた機能解析が、盛んに行われている。タンパク質の機能を調べる上で、タンパク質ータンパク質相互作用を知ることには、非常に重要な意味がある。それは、他の生体内物質との相互作用が、タンパク質の機能そのものであるからファイルやタンパク質ームとの相互作用などのように、二つの物質、一般化している。タンパク質ー低分子化合物相互作用などのように、二つの物質、一般化しているは二つの事象間の相関関係情報は、生体内物質のシステムとしての機能の解明に寄与ると考えられ、近年大規模なデータ収集が行われ始めている。データ量が増大すればにが、データ全体を概観しそこから特徴を抽出することが困難になってくると考えられる。また、データ量が増大すれば、個別データの詳細な参照が多数必要となって、個別サイトの観察が頻繁になるという問題があった。そこで、大量の相関データから、その中に埋もれている情報を有効に抽出するために、情報可視化方法の重要性が増大している。

[0003]

大量の相関データの可視化方法として、一方の事象を行、もう一方の事象を列にとった行列を考え、この行列の交差するセル内に二つの事象間の相関データを記述する表示方法がある。発現プロファイルでは、行列のセル内に発現強度に応じた色彩を表示する方法が、一般に用いられている。タンパク質ータンパク質相互作用の可視化においても、行列のセル内に相互作用に応じた色彩あるいは濃淡を表示する方法が行われている。タンパク質ー低分子化合物相互作用の可視化においても、行列のセル内に相互作用に応じた「++」、「+」などの定性的情報を表示する方法が行われている(下記特許文献1)。

[0004]

二つの事象間の相関関係情報を行列で表示する方法においては、行列上の相関データのパターンをもとにクラスタリングを行うことが一般的に行われている。得られたクラスター内の事象がどういう事象かを解析することによって、相関情報と各事象の特徴間の関連がわかる。また同様に、各事象の特徴によって事象のソートを行い、得られた相関情報パターンと事象の特徴を比較することによって、相関情報と各事象の特徴間の関連がわかる。このように、行列による相関データの可視化方法においては、相関情報のパターンと各事象の特徴を両方観察できることが重要である。

[0005]

従って、情報閲覧の有効な方法として、まず、データ数の規模が大きい相関データに対する行列表示を行い、相関データパターンによるクラスタリングや各事象の特徴による事象のソート等によって特徴的なパターンを同定する。その後、同定したパターンの構成要素に関する特徴量や相互作用情報の詳細情報にアクセスしていくことによって、得られたパターンの持つ意味について考察していくことが可能になる。さらに、上述したクラスタリングやソートと異なる方式でクラスタリングやソートを再度行い、得られた相関データパターンの全体を観察し、その中で先に注目した個別の相互作用と事象がどのようなクラスターに属しているかを調べることによって、新たな発見に繋がる可能性が生じる。このように、大量の相関データ行列表示と個別の相関データ表示との間で交互に行き来を繰り返すことによって、相関データに関する新しい知識の発見が可能になると考えられる。



しかしながら、従来の行列による相関データの可視化方法においては、データ数の規模が大きく変動した際に、規模に応じた適切な情報が得られないという問題があった。例えば、画面の画素数が縦横1,000ピクセル×1,000ピクセル程度(大きさで言えば30cm×30cm)程度であるとしよう。データ規模が数十個~百個のオーダーの場合は、一つのセルあたりの画素数は10~数十ピクセル×10~数十ピクセルで、大きさにして数100~2程度になり、色彩あるいは濃淡のパターンと各データポイント一つ一つが同時に観察可能である。

[0007]

しかし、データ規模が数百個以上に増大した場合は、一つのセルあたりの画素数は数ピクセル×数ピクセル以下で、一つのセルの大きさは1mm²以下程度になる。この場合は、セルが小さすぎてパターン情報が複雑になると同時に、セルー個一個の認識が困難になってくる。また、描画時間がかかるという問題も生じてくる。このように、データ規模が数百個以上に増大した場合には、一定数のセルあるいはクラスターに対応した複数のセルをまとめて一つの相関データを記載するパターンの粗視化を選択することで、一つのセルのサイズが数mm~1cm×数mm~1cm程度になり、相関データパターンと各データポイント一つ一つが同時に観察可能になる。従来は、この操作をユーザーがマニュアルによって実施する必要があり、手間がかかっていた。

[0008]

逆に、行ないし列の規模が数十個以下に減少した場合は、一つのセルあたりの画素数が数十ピクセル×数十ピクセル以上で、一つのセルの大きさにして数cm²以上と大きいにも関わらず、セル当りの情報量が色彩で表現される程度の情報量のままであるため、画面全体から得られる情報量が減少してくる。画面全体から得られる情報量を増加させるために、個々のセルに関する情報を参照しようとすれば、個々のセル毎に別の情報ソースにアクセスする必要が生じてくる。この場合、相関データパターンと、パターンを構成する複数のセルに関する情報を同時に参照することが困難であり、また手間も大きかった。

[0009]

【特許文献1】国際公開公報:WO 02/23199 A2

【非特許文献 1】 Advanced Drug Delivery Reviews, 23 (1997) 3-25

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0 0 1 0]

以上述べてきたように、二つの事象間の相関データを行列形式で表示する可視化方法において、相関データパターンとパターンを構成する複数のセルに関する情報を同時に観察するためには、相関データ規模の大小によって、相関データパターンの粗視化(クラスタリング等によって複数のセルをまとめて要約する作業)や、セル毎の情報の他ソースへのアクセス等の作業を実施する必要があった。しかも、従来の方法では、これらの作業はマニュアルによって行わなければならなかった。従来の技術で述べたように、大量の相関データから有効な知識を発見するためには、相関データの全体としての観察と少数データの詳細な観察を交互に繰り返す作業が必要である。従来のマニュアルによる方法は、この繰り返し作業を行う際の効率が非常に低かった。

[0011]

本発明は、二つの事象間の相関データを行列形式で表示する可視化方法において、相関 データパターンとパターンを構成する複数のセルに関する情報を、データ数の規模の変動 に応じて適切な形式で、同時に観察する手段を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

[0012]

前記目的を達成するため、本発明による二つの事象間の相関データを行列形式で表示する画面表示システムは、データ数の規模の変動に応じて、予め用意された複数の単位相関 データあたりのデータの集積度が異なるデータ表示形式の中から一つを自動的に選択し、

また、個々のセルに関する情報(相関や各事象に関する情報)について予め用意された複 数の要約度が異なる表示方法の中から一つを自動的に選択して、相関データと個々のセル に関する情報を表示することを特徴とする。

[0013]

二つの事象間の相関データの典型例としては、一方の事象は蛋白質、もう一方の事象は 低分子化合物、事象間の相関データは蛋白質-低分子化合物間の相互作用の強さである。 また、両方の事象共に蛋白質で、事象間の相関データは蛋白質-蛋白質間の相互作用の強 さ、あるいは蛋白質間の配列類似性であってもよい。さらに、一方の事象は遺伝子、もう 一方の事象は遺伝子が由来する c D N A ライブラリーであって事象間の相関データは遺伝 子のcDNAライブラリー毎の発現強度であってもよい。また、両方の事象共に低分子化 合物で、事象間の相関データは低分子化合物間の構造類似性や薬効上又は副作用上の相互 作用であってもよい。

[0014]

本発明による画面表示方法は、データ表示形式として、(A)相関データの要素そのも の、例えば低分子化合物とタンパク質の結合定数、を画面表示データ単位とする表示形式 (個別データ表示形式と呼ぶ)、(B)複数の相互作用データのまとまりを画面表示デー タ単位とする表示形式(相関データのパターンや事象の特徴に基づくクラスタリングから 得られたクラスターを、複数の相互作用データのまとまりとする。そこで、クラスター表 示形式と呼ぶ)、(C)複数の相関データの統計値を画面表示データ単位とする表示形式 (統計表示形式と呼ぶ) の三つを有することを特徴とする。相関データの統計値とは、ク ラスターの数そのものや、クラスターの各要素について別のデータソースから得られる関 連情報の数などをいう。

[0015]

本発明による画面表示方法は、個々のセルに関する情報(相関や各事象に関する情報) の表示方法として、情報量に依存して設定された複数の要約度に従った表示方法を有する ことを特徴とする。要約度は、一つの事象を表現する際の情報量が小さいほど高い値とし て定義される。

[0016]

本発明によって定義される複数の要約度は、以下のとおりである。データフィールドに 格納されている意味的に重複しない全ての情報を画面に出力するとき、データは要約され ていないので、データの要約度は0であるとする。異なる種類のデータフィールドに対し て、それぞれ複数の要約度に対応するデータのフォーマットを定義しておく。例えば、指 数部分を含む実数データの表示において、

要約度0ではフィールド値そのものを表示、

要約度1では指数部分のみを表示、

要約度2では指数部分の値を五つのクラスターに分類し、クラスターに対応する色で情報

要約度3ではある閾値以上のもののみ色をつけて表示、

とすることができる。また、階層構造を表している文字列データの表示において、

要約度0では階層構造のそれぞれの定義を階段状に表示、

要約度1では階層構造の最上層または最下層の定義のみを表示、

要約度2では階層構造の最上層または最下層に対応する情報をシンボルや色彩に射影して 表示、

要約度3では階層構造の最上層の値に対応する色をつけて表示、 とすることができる。

[0017]

本発明による画面表示方法は、データ数の規模の変動に応じて、上述した複数のデータ 表示形式の中から一つを自動的に又は手動で選択するステップ、また上述した個々のセル に関する情報(相関や各事象に関する情報)の要約度の異なる複数の表示方法の中から一 つを自動的に、あるいは手動で選択するステップ、及び選択したデータ表示形式と要約度 を用いて、相関データと各事象に関する情報を表示するステップ、とを含むことを特徴と する。

[0018]

本発明によるデータ表示形式と要約度を自動的に選択する場合、画面に表示される情報量をユーザーが認識可能な最大の情報量付近の一定の値の近傍に留めるような選択を行うことを特徴とする。別の言い方をすれば、一つの画面に関連するすべての情報が表示されることを基準としてデータ表示形式と要約度を自動的に選択する。ただし、画面の少々のスクロールを許してよい。

[0019]

以上のことを行うことによって、二つの事象間の相関データを行列形式で表示する可視化方法において、相関データ規模の大小によって、相関データパターンの粗視化や、セル毎の情報の他ソースへのアクセス等の作業をマニュアルで実施することなく、相関データパターンとパターンを構成する複数のセルに関する情報を、データ数の規模の変動に応じて自動的に選択された適切な形式で、同時に観察することが可能になる。これによって、相関データの全体としての観察と少数データの詳細な観察を交互に繰り返す作業を、従来のマニュアル操作に比べ大幅に効率的に実施することが可能になり、大量の相関データからの有効な知識の発見を効率的に行うことが可能になる。

【発明の効果】

[0020]

二つの生体関連事象間の相関データを行列形式で表示する可視化方法において、本発明による可視化方法と、該可視化方法を実装したインターフェースを用いれば、相関データ規模の大小によって、相関データパターンの粗視化や、セル毎の情報の他ソースへのアクセス等の作業をマニュアルで実施することなく、相関データパターンとパターンを構成するセルに関する情報を、データ数の規模の変動に応じて自動的に選択された適切な表示形式と要約度で、同時に観察することが可能になる。これによって、表示すべきデータ数にかかわらず、個別セル内から得られる情報量を自動的に最大に保ちつつ、データの全体像の観察が可能になる。その結果、相関データの全体としての観察と少数データの詳細な観察を交互に繰り返す作業を、従来のマニュアルに比べ大幅に効率的に実施することが可能になり、大量の相関データからの有効な知識の発見を効率的に行うことが可能になる。

【発明を実施するための最良の形態】

[0021]

以下、図面を参照して本発明の実施の形態を説明する。

【実施例1】

[0022]

二つの事象間の相関関係として、蛋白質、低分子化合物、DNA等の生体内物質間相互作用を考える。着目する二つの事象として「低分子化合物」と「タンパク質」間の相互作用データを扱う場合の実施例を、以下に説明する。ここで、相互作用データとは、Protein Data Bank (PDB, http://www.pdb.org)中に低分子化合物とタンパク質の複合体データがあるか、ないかという情報や、実験的に低分子化合物とタンパク質との間の結合の度合いを測定したデータである。タンパク質の特徴データとしては、各種外部データベースの情報や計算されたクラスタリング結果を持つ。例えば、SwissProt(http://www.expacy.ch/sprot)のIDや、アミノ酸配列相同性に基づいたクラスタリング結果、Gene Ontology(http://www.geneontology.org)に基づくアノテーション情報、溶媒への溶解度などである。低分子化合物の特徴データとしては、分子名、分子量、薬効分類、その他、電荷分布や親水・疎水性、立体構造、水素結合のドナー・アクセプター数、官能基の種類や数など様々な分子特性値を持つ。

[0023]

まず、図1を用いてデータ可視化のフローチャートを説明する。ユーザー操作101はデータと実行するアクションを選択する部分である。アクションには、データ取得102とデータ処理103がある。データ取得には、各種検索条件による蛋白質-低分子化合物

相互作用データベース104からの検索によるデータ取得、表示画面上で指定された蛋白 、あるいは低分子化合物に関連した各種相関関係テーブル105からのデータ取得がある 。データ処理には、表示画面上で指定されたエントリーに対するクラスタリング等の処理 や表示スケールの変更等の処理がある。取得、あるいは処理されたデータは表示データ1 06として扱われる。次に、表示データに対して、データの表示形式と要約度が決定され る。データの表示形式と要約度は、表示データのデータ数に応じて、予め用意されたデー タの表示形式と要約度決定ルール107に基づいて決定される。決定されたデータの表示 形式と要約度に従い、データの画面表示108が行われる。各種相関関係テーブルとして は、タンパク質ータンパク質相互作用テーブル、タンパク質の発現プロファイルテーブル 、低分子化合物-低分子化合物間の構造類似性や、薬効上または毒性上の相互作用テーブ ル等が考えられる。

[0024]

本発明の要点である、「データの表示形式と要約度が、表示データのデータ数に応じて 、予め用意されたデータの表示形式と要約度決定ルールに基づいて決定される」という点 について、以下詳細に説明する。

[0025]

まず、データの表示形式について説明する。図2に低分子化合物とタンパク質の相互作 用データの画面表示例を示す。行列の縦方向に低分子化合物のラベル201、横方向にタ ンパク質のラベル202を並べ、行列部分203には実験的に測定されたタンパク質と低 分子化合物の間の結合定数のうちある閾値より上のものに関して結合の強さ別に色の濃さ を変えて表示している。また、化合物ラベルの左側には化合物の特徴量として分子量 2 0 4 を表示し、タンパク質ラベルの上側にはタンパク質の特徴量として、アルファヘリック スとベータストランドの数205と蛋白質相互の相同性に基づくクラスタリング情報20 6を表示している。

[0026]

表形式で画面表示された相互作用データについては、相互作用データプロファイルに基 づくクラスタリング、あるいは、タンパク質の特徴量や、低分子化合物の特徴量に基づく クラスタリングを行い、得られたクラスタリング情報に基づいてデータを並べ替えて表示 することが可能である。

[0027]

相互作用データを用いたクラスタリングは、例えば以下の方法によって行う。ひとつの 低分子化合物 C_i に着目して、それと各タンパク質 P_j の相互作用強度プロファイル $I_{i\,j}$ (j=1),...,Np,Npはタンパク質数)を考える。次に、全ての低分子化合物間で総当りの相 互作用強度プロファイル間距離を計算する。低分子化合物Ci と低分子化合物Ck 間の相互作 用強度プロファイル間距離 $D_{i\,k}$ は、低分子化合物 C_i とタンパク質 P_j 間の相互作用強度が $I_{i\,j}$ とすれば、例えば以下の式によって計算される。

【数1】

$$D_{ik} = \int \sum (I_{ij} - I_{ki})^2$$

上式中の和はj=1, . . . , Npについてとる。

[0029]

この式によって得られた総当りのDikに対して閾値を設けることによって、低分子化合 物をクラスタリングすることが可能である。次に、ひとつのタンパク質Pi に着目して、そ れと各低分子化合物 C_j の相互作用強度プロファイル $I_{i\,j}$ (j=l, … , N_c , N_c は低分子化合

物数)を考える。低分子化合物の場合と同様にして、全てのタンパク質間で総当りの相互 作用強度プロファイル間距離を計算することによって、タンパク質をクラスタリングする ことが可能である。

上記のクラスタリングを実際に行った結果が、図3に示されている。

[0030]

低分子化合物は3つ、タンパク質も3つのクラスターに分類され、その結果は低分子化 合物のラベル上に低分子化合物クラスターA301、低分子化合物クラスターB302、低 分子化合物クラスターC303として、またタンパク質のラベル上にタンパク質クラスタ ―A304、タンパク質クラスターB305、タンパク質クラスターC306として色の濃 さで識別表示されている。クラスター毎に相互作用データである結合定数の平均値が内部 で計算され、クラスターは結合定数の平均によって上から下、左から右へ降順にソートさ れている。したがって、全体的な傾向として、マトリクス部分の左上のほうに結合定数の 高い(色の濃い)セルが集まり、右下のほうには結合定数が低い又は閾値以下の結合しか ないセルが集まっている。このような相互作用プロファイルに基づいたクラスタリングを 行うことによって、特定の低分子化合物とタンパク質の組からなるクラスター307や、 一つのタンパク質について特異的に相互作用をもつ多くの化合物を含むクラスター308 などが視覚的に明らかになる。創薬研究への応用として、相互作用プロファイルに基づい て作成された低分子化合物のクラスターに共通する母核構造を抽出して、それを薬物の機 能を担うファーマコフォアとして構造展開の種とするアプローチが可能である。

[0031]

同様に、分子量をいくつかの区分に分けてクラスタリングしたり、タンパク質のアルフ ァヘリックスとベータストランドの数をあるルールに従って分類したりすることが可能で ある。そして、分子量に基づくクラスター、アルファヘリックスとベータストランドの数 に基づくクラスター、或いはあらかじめ計算されているアミノ酸配列の相同性に基づくク ラスターのそれぞれについて表示データを並べ替えることができる。特に、ある特徴量に ついてデータを並べ替えた結果、特徴的な結合定数の色彩パターンが表れた場合には、そ の特徴量と結合定数が密接に関連していることを知ることができる。

[0032]

図4に、データを低分子化合物側については分子量、タンパク質側についてはアミノ酸 の相同性にもとづいてクラスタリングをし、クラスタリング結果によって表を並べ替えた 結果を示す。低分子化合物は分子量によって分子量の比較的大きなクラスターA401、 中程度の分子量を持つクラスターB402、分子量の比較的小さなクラスターC403に分 類されており、データ全体は分子量について降順にソートされている。タンパク質は、ア ミノ酸配列の相同性に基づいてクラスター1、404とクラスター2,405が画面上に 示されている。ここでは、クラスターBに属する低分子化合物が相互作用マトリクスの中 では比較的相互作用が高い領域406と重なっているように見える。一方、アミノ酸の相 同性に基づくクラスタリング結果と相互作用強度の間には明白に視認できるような相関は 見当たらないようである。このように特徴量に関してクラスタリングを行い、その結果に よってデータを並べ替えることによって、相互作用データをよく説明するような特徴量を 発見できる可能性がある。低分子医薬品がもつ特徴量(分子特性)としてよく知られてい るものにChristopher A. Lipinski博士の "Rule of five" (上記非特許文献 1)があるが .特徴量によるクラスタリング結果と相互作用データを同時に可視化することで、特定の 実験データを説明する特徴量や、特定のタンパク質の標的となりうる低分子化合物が持つ べき特徴量をルール化することも可能であると考えられる。

[0033]

図3あるいは図4の表形式のデータ表示においては、表の個々のセルが一つのタンパク 質と低分子化合物の相互作用に対応している。これをここでは「個々データ表示形式」と 呼ぶ。しかし、個々データ表示形式においてはタンパク質の数や低分子化合物の数が増え るにしたがって、表のサイズが大きくなり、データ全体の把握が難しくなってくるという 欠点がある。すなわち、データ数の増大に応じて表の個々のセルのサイズを変えなければ

、表全体が画面に入りなくなり、データ全体の様子を一望することができなくなる。逆に 、表の個々のセルのサイズを小さくすることによって、表全体を画面内に収めるようにす ると、セルに表示された相互作用データのパターンが細かくなり、その特徴の認識が困難 になる。そこで、データ数が増大した場合も一望して表全体の相互作用パターンを認識可 能にするために、図3あるいは図4における個々のクラスターを表上の一つのセルとして 情報を表示することを可能にした。これをここでは「クラスター表示形式」と呼ぶ。

[0034]

図5において、クラスター表示形式での情報表示例を示す。ラベル501にはクラスタ 一の番号が入り、特徴量としてはクラスターに属する要素の数502と、クラスターに属 する要素のリスト503が示されている。マトリクス部分504にはクラスターごとの測 定データの平均値が色の濃さによって表示され、クラスターを構成する要素の数が数値に よって示されている。個々データ表示形式による情報表示とクラスター表示形式による情 報表示の切り替えが可能である。また、一つの表示形式における行や列の並べ替え、削除 などの操作はもう一つの表示形式に反映される。クラスター表示形式においては、似たタ ンパク質同士、似た低分子化合物同士がクラスターを形成することから、代表的なデータ を取りこぼすことなく可視化することができる。それと同時にクラスターの数を調節する ことによって、相互作用データの数が多いときも表示される表の行数、列数をコントロー ルできる。

[0035]

個々データ表示形式とクラスター表示形式に相補的な情報表示形式として、「統計量表 示形式」がある。これはデータの全部または一部に対して平均値、標準偏差などの統計計 算を行い表示したり、異なるデータソースから抽出されたデータの件数を表示したりする 形式である。統計量表示形式においては、相互作用データの数にかかわりなく、データの 全体像を把握することができる。特に、データ数が増大した場合には、クラスター表示形 式においても、一望して表全体の相互作用パターンを認識することが困難になってくる。 このような場合に、統計量表示形式は、データの全体像を把握するという観点で非常に有 効である。

[0036]

本発明においては、表示形式を複数用意すると同時に、行列の各セル中に表示する情報 として、要約の程度を変えたものを複数用意しておき、その中からデータ数に応じたもの を選択して用いることを特徴としている。

[0037]

タンパク質と低分子化合物の相互作用データの表示においては、4つの要約度(0-4)を用意する。要約度0では、データベースに格納されている情報や、そこから計算され た統計量などをもれなく表示する。要約度1では、一つのセル当たり64文字までの文字 データ、記号、色彩を表示できる。データベース中のテキストフィールドで 6 4 文字以下 のものや、たとえ長いものであっても64文字以下に情報を削減できるものであれば表示 可能である。要約度2では、一つのセル当たり8文字までの文字データ、記号、色彩を表 示できる。要約度3では、文字データは表示しない。全ての情報を色彩で表現する。

[0038]

実装においては、要約度0における情報表示はフリーフォーマットとし、要約度1では 一つのセルのサイズを縦60ピクセル×横120ピクセルとして、その中に16文字×4 行分のテキストを表示する領域を確保する。要約度2では一つのセルのサイズを縦20ピ クセル×横60ピクセルとして、その中に8文字×1行分のテキストを表示する領域を確 保する。要約度3では一つのセルのサイズを縦5ピクセル×横5ピクセルとした。原理的 には一つのセルのサイズを最低1ピクセル×1ピクセルにまで縮小することは可能である が、マウスを使って個々のデータを操作可能なセルサイズを選択している。

[0039]

これら4つの要約度における画面表示は、切り替え表示が可能である。図6に個々デー タ表示形式での4つの要約度別の情報の画面表示例を示す。

[0040]

要約度0における画面表示601では、相互作用のデータ、低分子化合物のデータ、タ ンパク質のデータが詳細に表示されている。表示フォーマットは自由であり、タンパク質 や低分子化合物の構造なども表示し操作することが可能である。

[0041]

要約度1における画面表示602では、タンパク質関連の各種外部データベースへアク セスするためのキー、低分子化合物の名前や薬効、また相互作用の測定データの詳細な数 値などを表示している。

[0042]

要約度2における画面表示603では、表示される文字データは8文字までに限られる ので、行や列を識別するためのラベルや、相互作用の測定データの主要な値などの限られ た情報を表示している。

[0043]

要約度3における画面表示604では、各セルがとる値を色彩情報に変換して表示して いる。これによって類似したデータを色彩のパターンから視認することができる。

[0044]

選択されたデータ項目について、要約度によってどのように情報を要約するのかに関し てルールを作る必要がある。基本的なルールは、要約度0においては、すべての情報の表 示、要約度1と2においては文字の長さに応じた情報表示、要約度3においては色彩表示 となっている。この基本的なルールにのっとり、詳細な要約のルールを、データベースに 存在するそれぞれのデータ項目について定義する必要がある。

[0045]

図7に、一例として、低分子化合物特徴テーブルについての要約ルール決定表を示す。 要約度701に応じて、テーブル中のフィールドのうちどのデータ項目702を、どの場 所703に、どのような要約ルール704で加工して画面表示をするかについての情報が 与えられている。

[0046]

フィールド名が要約ルール決定表に現れない場合は、そのフィールドは表示されないこ とを意味する。要約ルールが「そのまま」705の場合、データベースに格納されている データをそのまま表示する。別の例として「色彩(200、300、400、500)」 706の場合、値が200未満、200以上300未満、300以上400未満、400 以上500未満、500以上の五つのケースについて色分け表示をする。このような要約 ルール決定表をデータベース中のそれぞれのテーブルについて持つ必要がある。

[0047]

以上、3つのデータの表示形式と、4つのデータの要約度を説明した。これらを組み合 わせることによって多種多様な角度からデータを可視化することが可能である。本発明は 、ユーザーが見たい情報を選択すると、そのデータ数に応じて最適なデータの表示形式と データの要約度を自動的に決定する機能に特徴がある。

[0048]

データの表示形式とデータの要約度を自動決定するための入力データとして、タンパク 質と低分子化合物の相互作用データの可視化の例においては、タンパク質の数P、低分子 化合物の数C、タンパク質クラスターの数Pc、低分子化合物クラスターの数Cc、及び、画 面上における情報表示領域のパラメターx(髙さ)、y(幅)が必要である。クラスター の種類が複数ある場合は初期設定として登録されているクラスターの数を使用する。

[0049]

図8にデータの表示形式とデータの要約度を決定するためのルールを表形式で示す。条 件801を上から順番に見ていき、条件を満たしたところで、その行に記述されている表 示形式802と、要約度803を採用する。条件を満たさない場合は、次の行の条件を見 る。ここで、G、R、Gc、Rcは図8中で定義された数値である。以下この表を説明する。

[0050]

P×C(表示画面内のセル数に該当)が一定値(この場合は3)より小さい場合、個々デ ータ表示で要約度0を用いる。

[0051]

P×C>3で、かつG≤11 & R≤11の場合は、列方向特徴量表示数と行方向特徴量 表示数がともに 1 である場合、タンパク質の数P、低分子化合物の数C共に2以上で、 9 以 下となる。この場合は、要約度1を用いるので、一つのセルのサイズが縦60ピクセル× 横120ピクセルとなり、縦450ピクセル×横900ピクセルの情報表示領域において は、全データの表示サイズは、縦240ピクセル×横480ピクセル〜縦660ピクセル ×横1320ピクセルとなる。これは、情報表示領域全体の1.5×1.5倍以内のサイ ズである。

[0052]

タンパク質の数P、低分子化合物の数Cが増大するに従って、図8に従い順次、要約度を 2、3と大きくしていく。さらにP, C数が増大した場合、クラスター表示に切り替え、 タンパク質クラスターの数Pcと低分子化合物クラスターの数Ccが増大するに従って、要約 度を1、2、3と増加させていく。

[0053]

以上示した表示形式と要約度の切り替えを行うためのG、R、Gc、Rcに対する条件として は、全データの表示サイズが、情報表示領域全体の1.5×1.5倍以内のサイズになる ような条件を設定している。データ表示領域のn×m倍以内に全データの情報を表示すると いう一般化された基準を満たすようにするには、

x×n≦P (又はPc) and y×m≤C (又はCc)

という一般化された条件を、データの表示形式と要約度の決定に用いればよい。

[0054]

このようにすることによって、データの全体、あるいはその一定の倍数のデータ量を、 情報表示領域内で表示することが可能になり、かつ、データ数の増減に応じて要約度を上 下させることによって、セル内に、一望して認識可能でかつ最大限の情報量を表示可能に なる。これにより、表示すべきデータ数にかかわらず、個別セル内から得られる情報量を 最大に保ちつつ、データの全体像の観察が可能になる。

[0055]

新規創薬ターゲットの発見のプロセスにおいては、タンパク質と低分子化合物の相互作 用を可視化すると同時に、他の関連する生体関連の相互作用についても同時に情報を得て 、包括的に情報を整理し、理解することが極めて重要である。関連する生体関連の相互作 用の例として、低分子化合物同士の薬効や毒性に関する相互作用、タンパク質同士の相互 作用、タンパク質と発現に関する情報などが挙げられる。本発明においては、これら関連 情報を取得し、取得したデータ数に応じて、上述した表示形式と要約度の決定ルールに従 い、表示することが可能である。

[0056]

関連情報の取得は、以下のように行う。表示されているデータテーブル内の着目するセ ル領域を選択し、このセル領域に属する低分子化合物IDとタンパク質IDを抽出する。 これらのIDを、関連データテーブル中で検索し、検索されたIDに付随する情報を関連 データテーブルから抽出する。

[0057]

図9に、関連情報抽出の具体的な方法を示す。タンパク質-低分子化合物相互作用テー ブル901のうち (C5, P12) と (C9, P12) の二つに着目しているとき、タンパク質間の結 合強度を100を最大値として規格化したタンパク質ータンパク質相互作用テーブル90 2と、発現ライブラリーにおける定性的なタンパク質の発現量を示すタンパク質ー発現テ ーブル903からはタンパク質のIDがP12であるもののうち、データが存在するものを抽 出する。同様に低分子化合物間の多剤併用による効果のある・なしのデータを格納した低 分子化合物-低分子化合物相互作用テーブル904からはIDとしてC5, C9を持つもののう ち、データが存在するものを抽出する。

[0058]

関連情報の抽出結果は図10のように、抽出元の表ごとに整理されて表示される。ユー ザーが見たい表を選択すると、そのヒット件数に応じて自動的に情報の表示形式と要約度 が設定され、設定された表示形式と要約度で情報が画面表示される。そのようにして表示 された情報の一部から、また関連情報を取得することができる。したがって、本発明によ って多次元の相互作用データを1対1相互作用データ間のリンクを効率的にたどることで可 視化することができる。

[0059]

本発明の可視化方法を実装したインターフェースにおいては、画面表示された情報のう ち一部を選択し、選択されたデータに対して、複数のアクションから選択したアクション を実施し、アクションの結果得られた情報が画面表示される。図11にユーザーインター フェースの例を示す。表示モードの変更ボタン1101、要約度の変更ボタン1102、 関連情報取得ボタン1103に加え、行や列の入れ替え、並べ替え、クラスタリング、削 除などのアクションに関連する機能群1104と、特徴的な行や列、代表的なサブセット としての行や列などの選択に関連する機能群1105を備える。また、画面上に表形式で 表されているセルの一つ一つに対してマウス操作によるアクションが割り当てられていて 、それによって、行や列を選択したり、関連情報表示画面1106にセルの中には表示で きない長い文字列データなども表示したりできる。

【図面の簡単な説明】

[0060]

- 【図1】データ可視化のフローチャート。
- 【図2】低分子化合物とタンパク質の相互作用データの画面表示例。
- 【図3】相互作用データプロファイルを用いたクラスタリング結果に基づいてソート されたデータの画面表示例。
- 【図4】行および列の特徴量を用いたクラスタリング結果に基づいてソートされたデ ータの画面表示例。
- 【図5】クラスター表示形式での情報表示例。
- 【図6】個々データ表示形式での4つの要約度別の情報の画面表示例。
- 【図7】データの表示形式とデータの要約度を決定するためのルール。
- 【図8】低分子化合物物性テーブルについての要約ルール決定表。
- 【図9】関連情報抽出方法の概要。
- 【図10】関連情報の抽出結果。
- 【図11】本発明を実装したユーザーインターフェースの画面例。

【符号の説明】

[0061]

101:ユーザー操作、102:データ取得、103:データ処理、104:蛋白質-低 分子化合物相互作用データベース、105:各種相関関係テーブル、106:表示データ 、107:データ表示形式と要約度決定ルール。

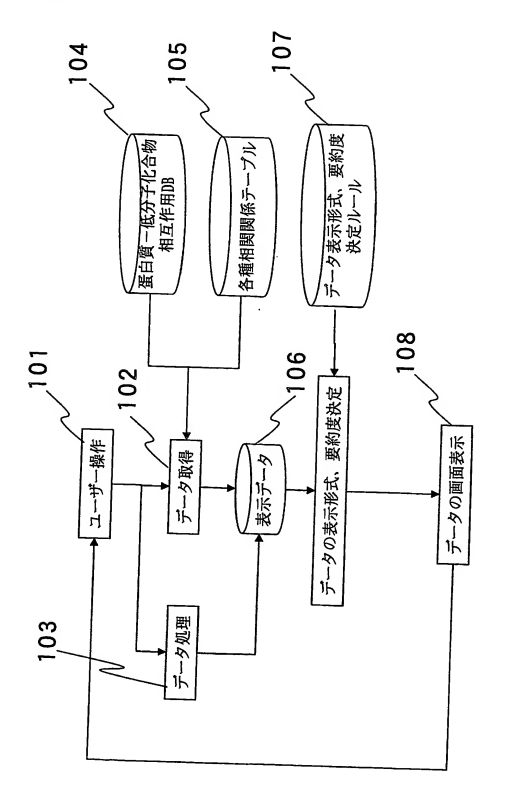
201:低分子化合物のラベル、202:タンパク質のラベル、203:マトリクス部分 、204:分子量、205:アルファヘリックスとベータストランドの数、206:相同 性に基づくクラスタリング情報。

301:低分子化合物クラスターA、302:低分子化合物クラスターB、303:低分子 化合物クラスターC、304:タンパク質クラスターA、305:タンパク質クラスターB 、306:タンパク質クラスターC、307:特定の低分子化合物とタンパク質の組から なるクラスター、308:一つのタンパク質について特異的に相互作用をもつ化合物の組 からなるクラスター。

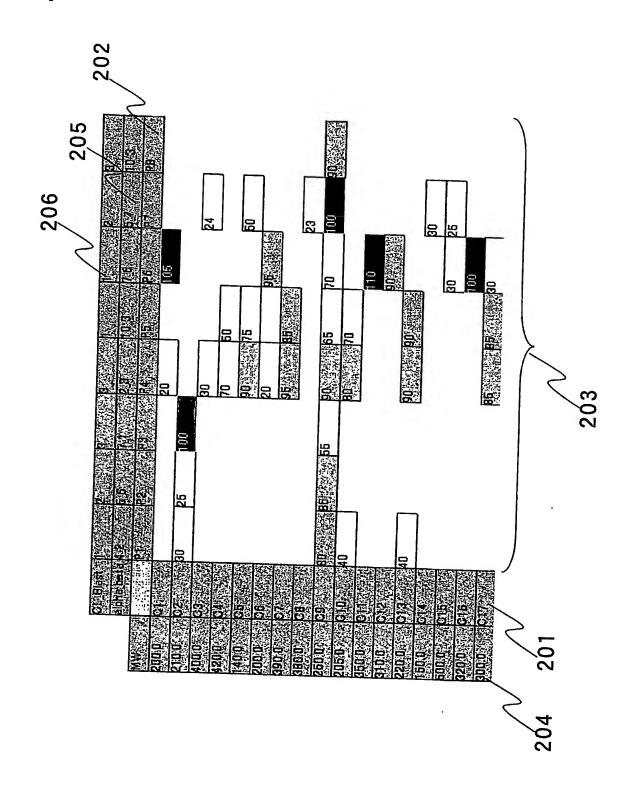
401:分子量の比較的大きなクラスターA、402:中程度の分子量を持つクラスターB 、403:分子量の比較的小さなクラスターC、404:アミノ酸配列の相同性に基づい てクラスター1、405:アミノ酸配列の相同性に基づいてクラスター2、406:比較 的相互作用が高い領域。

- 501:ラベル、502:クラスターに属する要素の数、503:クラスターに属する要 素のリスト、504:マトリクス部分。
- 601:要約度0における画面表示、602:要約度1における画面表示、603:要約 度2における画面表示、604:要約度3における画面表示。
- 701:要約度、702:データ項目、703:場所、704:要約ルール、705:ル ール「そのまま」、706:ルール「色彩(200,300,400,500)」。
- 801:条件、802:表示形式、803:要約度。
- 901:タンパク質-低分子化合物相互作用テーブル、902:タンパク質-タンパク質 相互作用テーブル、903:タンパク質-発現テーブル、904:低分子化合物-低分子 化合物相互作用テーブル。
- 1101:表示モードの変更ボタン、1102:要約度の変更ボタン、1103:関連情 報取得ボタン、1104:アクションに関連する機能群、1105:選択に関連する機能 群、1106:関連情報表示画面。

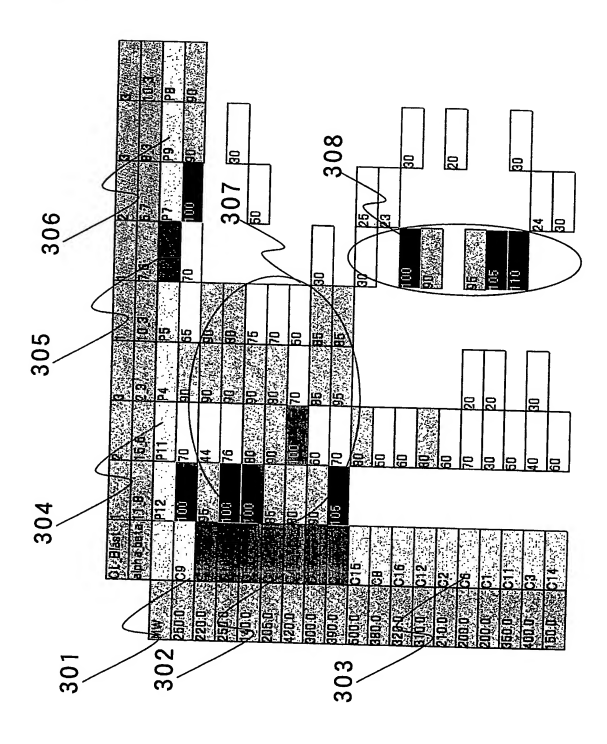
【書類名】図面 【図1】



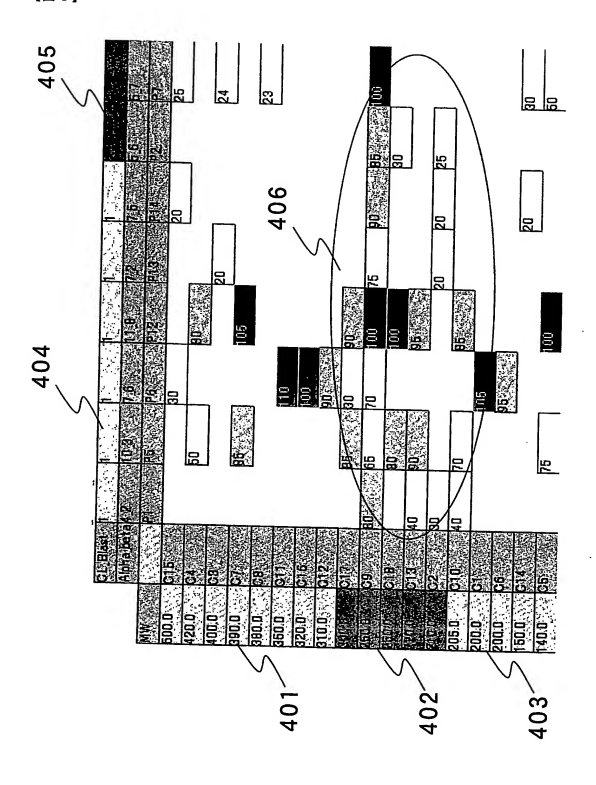
【図2】



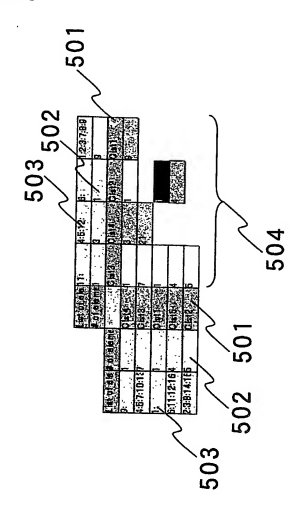
【図3】



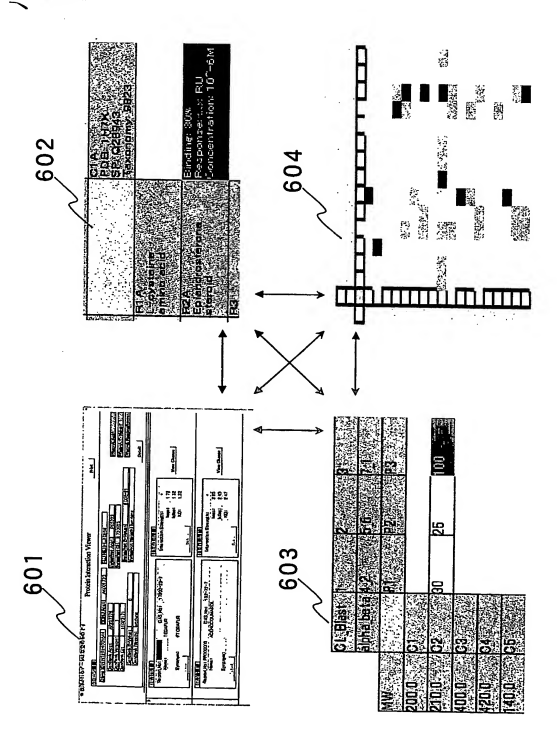
【図4】



【図5】



【図6】



701	702	703	704
要約度	デーグ項目	場所	要約ルール
	化合物名	ラベル	そのまま 705
	分子量	特徴量記載セル	そのまま
	物性クラスター番号	特徴量記載セル	そのまま
	薬効クラスター名	特徴量記載セル	そのまま
2	化合物ID	ルッ シ	下5桁
2	分子量	特徴量記載セル	整数化
2	物性クラスター番号	14 本語記載	下5桁
	薬効クラスター番号	14、本語のでは、 イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イン・イ	下5桁
	薬効クラスター名	情報表示別画面	薬効クラスター番号からのリンク。そのまま
	化合物ID	情報表示別画面	ラベルからのリンク。そのまま 706
	分子量	14番目記載セル	色彩(200、300、400、500)
	物性クラスター番号	特徴量記載セル	色彩(番号ごとに違う色)
	薬効クラスター番号	特徴量記載セル	色彩(番号ごとに違う色)
		1 Cr. S. S. Salahandaras at the state of the	

801	802	803
条件	表示形式	要約度
P× C≦3	個々デーク表示	0
G≦11 & R≤11	個々デーク表示	1
G≦34 & R≦22	個々デーク表示	2
G≦135 & R≦270	個々デーク表示	3
Gc≤11 & Rc≤11	クラスター表示	
Gc≤34 & Rc≤22	クラスター表示	2
Gc≦135 & Rc≦270	クラスター表示	3
上記以外	統計量表示	0

G: b+列方向物性表示数+1 R: C+行方向物性表示数+1 Gc: bc+列方向物性表示数+1 Rc: Cc+行方向物性表示数+1



【図9】

				_										_			
0			50			P16		,				P16		l	++		
ጉ ት	100	100	45			P14						P4	+			+	
アルス		80		2.0	4 1, 21 5 3 74 1954	P12				्रातः । स्थापन्तिको । । त्रित्रं स्थापन	kay og Trekker	P12	· 有數學	2. 超高表 機能	1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 - 1 -	. Tribal	
ر د	90		75	70		P5		·				P5		++	1		
٦ ا		100		100		P1						P1	+		++		
8.8	<u>7</u>	P5	P12	P14		化.夕	C1	55	သေ	C 2		発・夕	63	G4	85	G1	
^	, 5			······································	•						3	**************************************	(າດ '			
06				06		C10				公	THE STATE OF THE S		Č	ာ			
						C2	☆	Ž	がある。	☆							
						ප		¥	X								
						:S	☆		¥	☆							
				904	\	C I		☆		☆							
						化·化	<u>ت</u>	CS	ප	C2							
	7.% FI F3 FIZ F14	90 5 100	P1 90 100 100 P5	902 PT FT 100 100 100 PT 100 P	P1 90 100 P5 100 80 100 P12 75 45 P14 100 70 50	902 PT P0 F12 T00 P5 100 80 100 P12 75 45 901 P14 100 70 50	902 PT FIZ	902 PT FIZ	902 2°2 F1 F3 F1	902 273 F1 F3 F12 F14 100	902 973 F1 F5 F12 F14	902 27.2 F1 F3 F12 F14 F100 100 100 100 100 100 100 100 100 10	902 PT FO FILE FILE 904 90 100 P5 100 80 100 P12 75 45 P1	902 7.7 F1	902 27.2 F1	902 PT PS FIG	902 PT FO FILE FLIA 904 904 904 901 PT2 75 45 901 Rt C1 C5 C9 C7 C10 (Rt-9 P1 P5 P14 x x x x x C7 C7 C7 C7 C7 C7 x x x x x C7 C7 C7 C7 C7 x x x x x C7 C7 C7 C7 C7 x x x x x C7 C7 C7 C7 C7 x x x x x x C7 C7 C7 C7 x x x x x x C7 C7 C7 C7 x x x x x x C7 C7 C7 C7 x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x x x C7 C7 C7 x x x x x x x x x x x C7 C7 x x x x x x x x x x x x x x x x x x x



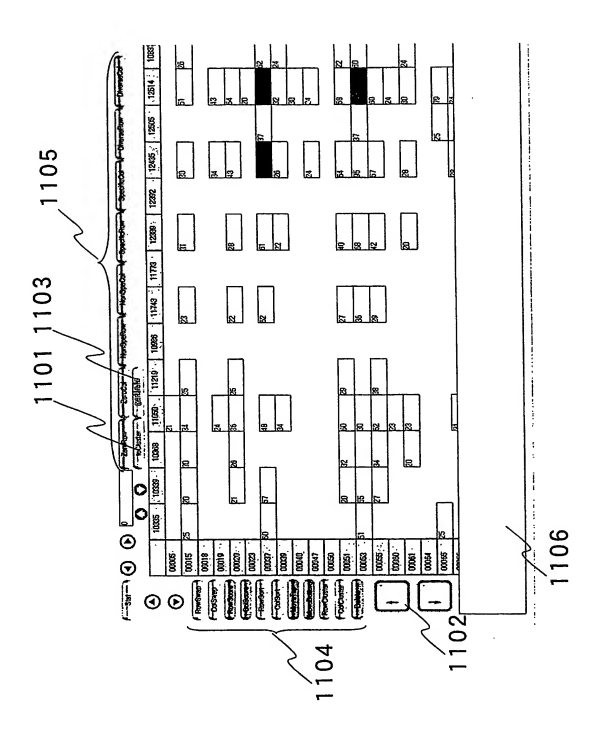
【図10】

(R5,C12), (R9, C12)の関連情報 タンパク質―発現テーブルより

タンパク質一



【図11】





【書類名】要約書

【要約】

【課題】 二つの事象間の相関データを行列形式で表示する可視化方法において、相関データの全体としての観察と少数データの詳細な観察を交互に繰り返す作業の手間を軽減する。

【解決手段】 データ数の規模の変動に応じて、相関データの単位が異なる予め用意された複数のデータ表示形式の中から一つを自動的に選択し、また、個々のセルに関する情報 (相関データや各事象に関する情報) について要約度の異なる予め用意された複数の表示方法の中から一つを自動的に選択して、相関データと個々のセルに関する情報を表示する

【選択図】 図1

特願2003-348438

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[501260082]

1. 変更年月日

2002年12月13日

[変更理由]

住所変更

住 所 氏 名

千葉県木更津市かずさ鎌足2丁目6番地7 株式会社リバース・プロテオミクス研究所

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS.
GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.